(19) JAPANESE PATENT OFFICE (JP)

(11) Publication number: Hei 02 -135666

(12) PUBLICATION OF UNEXAMINED PATENT APPLICATION (A)

(43) Publication Date: May 24, 1990 (Heisei 2)

(51)

Int.Cl <sup>5</sup>	Identification code	Internal Control No.
H 01 M 4/62	С	8222-5H
4/06	T	8222-5H

Request for examination: not filed

Number of claims: 2

(Number of pages: 6)

(54) Title of the Invention: ALKALINE BATTERY AND NEGATIVE ELECTRODE ACTIVE MATERIAL THEREOF

(21) Patent Application No. Sho 63-287737

(22) Patent Application Date: November 16, 1988 (Showa 63)

(72) Inventor:	NAKAMURA KIYONOBU
	1532-15 Takehara-cho, Takehara-shi, Hiroshima-ken
(72) Inventor:	UEMURA TOYOHIDE
	652-15 Takehara-cho, Takehara-shi, Hiroshima-ken
(72) Inventor:	INOUE HIDETOSHI
	1533-1, Takehara-cho, Takehara-shi, Hiroshima-ken
(71) Applicant:	MITSUI MINING & SMELTING CO LTD
	2-1-1 Nihonbashi Muro-machi Chuo-ku Tokyo
(74) Agent:	ITO TATSUO, Patent Attorney and one other

#### SPECIFICATION

1. Title of the Invention

Alkaline Battery and Negative Electrode Active Material Thereof

2. Scope of Claims

- An alkaline battery having zinc alloy powder and an electrolyte, which contains a negative electrode material in which polyglyceryl fatty acid ester at 0.001 to 1.0 parts by weight is added to said zinc alloy powder at 100 parts by weight.
- 2. A negative electrode active material for an alkaline battery, which is formed by covering the surface of said zinc alloy powder with polyglyceryl fatty acid ester at 0.001 to 0.1 parts by weight relative to zinc alloy powder at 100 parts by weight.

## 3. Detailed Description of the Invention

[Field of Industrial Application]

The present invention relates to an alkaline battery and a negative electrode active material thereof. In particular it relates to an alkaline battery and a negative electrode active material thereof, in which the amount of hydrogen gas evolution is reduced significantly by adding polyglyceryl fatty acid ester at 0.001 to 0.1 part by weight to zinc alloy powder, which is used as a negative electrode active material, at 100 parts by weight, or to an alkaline water solution, being an electrolyte, and also the battery performance is improved.

[0004]

[Prior Art]

In an alkaline battery or the like, in which zinc is used as a negative electrode active material, since a strong alkaline electrolyte is used, such as a potassium hydroxide solution or the like, the battery must be sealed. This sealing of the battery is important, especially when aiming to miniaturize the battery. However, it means at the same time that hydrogen gas evolution due to the corrosion of zinc must be confined during storage of the battery. Accordingly, the pressure of the gas inside the battery increases during long term storage, so that the more completely it is sealed, the more dangers such as that of explosion arise.

f00051

To deal with this, research has been performed to prevent zine, being a negative electrode active material, from corroding, so as to decrease the hydrogen gas evolution inside the battery, and amalgamated zine in which the hydrogen overvoltage of zine is utilized has been solely used as a negative electrode active material. As a result, the negative electrode active material of alkaline batteries on the market contains a large amount of mercury at approximately 3.0 percent by weight. The development of a battery with lower mercury content or no mercury has been strongly expected as a social demand.

[0006]

Therefore, a range of proposals has been made regarding a zinc alloy powder in which a range of metals is added to zinc in order to reduce the mercury content in a battery. For example, there are a zinc alloy powder in which lead is added to mercury, a zinc alloy powder in which lead and indium are added to zinc (Japanese Unexamined Patent Publication No. Sho 58-181266), and the like. Furthermore, a zinc alloy powder is also proposed in which potassium, aluminum, and the like, are added.

[Problems that the Invention is to Solve]

In this manner, by using a zinc alloy powder, it is possible to retard the hydrogen gas evolution reliably even if the mercury content is reduced to some extent. However, on the other hand, when the mercury content is significantly reduced, an accompanying problem of deterioration in the discharge performance is manifested. That is, when the mercury content of a zinc alloy powder is reduced to approximately 0.1 to 0.2% in response to social demand, the incidence rate of hydrogen gas increases by approximately 4 to 5 times in comparison with existing [powder] with a mercury content of approximately 3.0 percent by weight. Moreover, the discharge performance deteriorates to approximately 80%.

[8000]

The cause of this can be considered to be as follows.

[0009]

That is, the following can be considered as the effects of the mercury in a battery.

- (1) It aids electrical contact between zinc alloy powder particles.
- (2) It suppresses the generation of a passivation film on the surface of the zinc alloy powder particles, and has an effect on the homogeneous dissolution of zinc.
- (3) It improves the corrosion resistance of zinc, and prevents the electrical contact between the zinc alloy powder particles from being obstructed by the hydrogen gas bubbles generated accompanying the corrosion of zinc.

[0010]

However, in the case where the mercury content of zinc alloy powder particles reaches an extremely low mercury content, which is less than or equal to 0.2 percent by weight, it is considered that since the specific effects of mercury in item (3) cannot be exhibited sufficiently, the discharge performance deteriorates.

[0011]

The present invention takes the above situation into consideration, with an object of providing an alkaline battery and a negative electrode active material thereof, in which the hydrogen gas evolution is retarded while the percentage content of mercury is reduced, and also the discharge performance is maintained at a high level.

[0012]

[Means of Solving the Problem]

The present inventors accomplished the present invention by finding, as a result of keen research in accordance with the objects, that by adding a specified amount of polyglyceryl fatty acid ester to a negative electrode active material formed from zinc alloy powder, or an electrolyte formed from an alkaline water solution, an alkaline battery can be obtained in which the hydrogen gas evolution is retarded significantly in comparison with one that has no polyglyceryl fatty acid ester added, and the discharge performance is improved.

[0013]

That is, an alkaline battery of the present invention is an alkaline battery that has zinc alloy powder and an electrolyte, and has a negative electrode material, in which polyglyceryl fatty acid ester at 0.001 to 1.0 part by weight is added to the zinc alloy powder at 100 parts by weight.

[0014]

Hereunder is a further detailed description of the present invention.

[0015]

In the present invention, a zinc alloy powder used as a negative electrode active material is one that contains, for example, at least a certain amount of one of the following, starting with lead and aluminum, indium, magnesium, calcium, cadmium, tin, potassium, nickel, silver and the like. For a method of producing the zinc alloy powder, for example, a powder is used that is obtained by adding a prescribed amount of additional elements such as lead, aluminum, and the like, in a zinc melt as required, mixed and alloyed, and afterwards atomized by compressed air, pulverized and then sifted, and selected by size.

The content of each of the additional elements in the zinc alloy powder is typically 0.001 to 0.5 percent by weight.

[0016]

In the present invention, when manufacturing the above-described zinc alloy powder, it may be acceptable to use amalgamated zinc alloy powder obtained by further adding a desired amount of mercury, amalgamated zinc alloy powder obtained by dry-amalgamating the zinc alloy powder with a desired amount of mercury using a V type mill, a rotation drum, or the like, for example, or an amalgamated zinc alloy powder obtained by wet-amalgamating the zinc alloy powder with a desired amount of mercury in a dilute alcohol solution such as potassium hydroxide, sodium hydroxide, or the like, for example. In this case, it is desirable that the percentage content of the mercury in the amalgamated zinc alloy powder is less than before, that is less than or equal to 3.0 percent by weight. However, considering low pollution, it is further desirable to be less than or equal to 1.5 percent by weight.

[0017]

Furthermore, it is most preferable that a polyglyceryl fatty acid ester used in the present invention is one that is expressed by the following general expression.

[0018]

R, R' and R" in the above expression each designate any one of the types of H, an alkyl group, and an alkenyl group, and R, R'and R" may be the same or different. Here, for R", there are n (R<sub>1</sub>" to R<sub>2</sub>") depending on the value of n in the above expression, and these may also be the same or different. Here, the preferred range for the number of carbons in the groups expressed by R, R' and R" is 1 to 20. To be specific, an alkyl group such as a methyl group, an ethyl group, a propyl group, a butyl group, a pentyl group, a hexyl group, an octyl group, a notyl group, a decyl group, an undecyl group, a dodecyl group, a tridecyl group, a tetradecyl group, a pentadecyl group, a hexadecyl group, heptadecyl group, an octadecyl group, a nonadecyl group, an etiosyl group and the like, and an alkenyl group such as a cls-9- heptadecyl group and the like, can be listed. In particular, a heptadecyl group is preferable.

Moreover, n in the general expression designates an integer number of greater than or equal to 1, and preferably 6.

[0020]

The polyglyceryl fatty acid ester used in the present invention may be one type of polyglyceryl fatty acid ester, or a mixture of two or more types.

[0021]

In an alkaline battery of the present invention, the above-described polyglyceryl fatty acid ester is added to the zinc alloy powder and a negative electrode material having an electrolyte such as a potassium hydroxide water solution or the like. For the method of addition, examples of methods can be given in which zinc alloy powder is coated with polyglyceryl fatty acid ester, and it is then used as a negative electrode active material, or it is added to an electrolyte such as a potassium hydroxide water solution, a sodium hydroxide water solution or the like, or a gelling agent. However, in the present invention, it is most desirable from the points of retarding hydrogen gas evolution, and improving the discharge performance, to insert and mix zinc alloy powder in a solvent of toluene in which polyglyceryl fatty acid ester is added, and afterwards to dry and volatize the solvent to form a coating layer of polyglyceryl fatty acid ester on the surface of the zinc alloy powder, and use it as a negative electrode active material.

[0022]

In the present invention, the zinc alloy powder on the surface of which the above-described coating layer of polyglyceryl fatty acid ester is formed may also be amalgamated using a similar method to the aforementioned method of amalgamating zinc alloy powder, forming for use a coating layer in a state in which polyglyceryl fatty acid ester and mercury are mixed on the surface of the zinc alloy powder. Furthermore, mercury may also be added to and mixed in an electrolyte to form a negative electrode material together with the zinc alloy powder on the surface of which the coating layer of polyglyceryl fatty acid ester is formed.

[0023]

The additional amount of the polyglyceryl fatty acid ester added into the negative electrode material is 0.001 to 1.0 part by weight relative to the zinc alloy powder at 100 parts by weight. If the additional amount of the polyglyceryl fatty acid ester is less than 0.001 part by weight, the effects of the present invention, of improving the corrosion resistance of zinc and retarding hydrogen gas evolution, cannot be obtained. If it exceeds

1.0 part by weight, during discharging the polyglyceryl fatty acid ester in the coating layer of polyglyceryl fatty acid ester formed on the surface of the zinc alloy powder in the electrolyte, and the like, becomes a barrier, so that the dissolution reaction of zinc is inhibited. Therefore excellent discharge performance cannot be obtained.
100241

These working effects due to polyglyceryl fatty acid ester are not determined sufficiently. However, it is assumed that since polyglyceryl fatty acid ester sticks to the surface of the zinc allow powder, and works as an inhibitor during the storage of a battery, there is an effect of improving the corrosion resistance, and hydrogen gas evolution accompanying the corrosion of zinc is retarded, and furthermore, adverse effects such as inhibiting electrical contact between zinc alloy powder particles due to hydrogen gas bubbles, which is conventionally seen during discharge, is suppressed, so that the discharge performance is improved.

[0025]

[Example]

Hereunder is a specific description of the present invention based on examples and comparative examples.

[0026]

Examples 1 to 5 and Comparative Examples 1 to 3

Zinc metal with a purity of 99.997% or greater was melted at approximately 500°C, each of the elements shown in Table 1 excluding mercury was added to it to produce a zinc alloy, and it was pulverized using high pressure argon gas. The powder was sifted to a range of grain sizes of 50 to 150 mesh to obtain zinc alloy powder.

[0027]

Next, mercury was added to the above-described powder in an alkaline water solution with 10% potassium hydroxide so as to get the content shown in Table 1, amalgamate processing was performed, and the amalgamated zinc alloy powder as shown in Table 1 was obtained.

T00281

Next, in a toluene solvent in which polyglyceryl fatty acid ester [made by NOF Corporation, Product Name: Unigly GS-106, Composition: hexaglycerin ester stearate;

was added and dissolved, the amalgamated zinc alloy powder was dropped in and the toluene was dried and volatilized during mixing, a coating layer of polyglyceryl fatty acid ester with a ratio as shown in Table 1 was formed on the surface of the amalgamated zinc alloy powder, and a negative electrode active material was produced.

Furthermore, an electrolyte was produced by adding carboxymethyl cellulose and sodium polyacrylate as gelling agents at approximately 1.0% to potassium hydroxide water solution at 40 percent concentration, which was saturated with zinc oxide. [0030]

A negative electrode material was formed by mixing 3.0g of the negative electrode active material and 1.8g of the electrolyte obtained above into a gel state. Moreover, a positive electrode material was formed by mixing manganese dioxide and a conductive agent. By using the negative electrode material and the positive electrode material, an alkaline manganese battery as shown in FIG. 1 was produced, and a test was performed. [0031]

The alkaline manganese battery of FIG. 1 comprises a positive electrode can 1, a positive electrode 2, a negative electrode (amalgamated zinc alloy powder which was made into a gel state) 3, a separator 4, a sealing piece 5, a negative electrode base plate 6, a negative electrode collector 7, a cap 8, a heat shrink resin tube 9, insulating rings 10 and 11, and an outer packaging can 12.

Using the alkaline manganese battery, the discharge duration time until a final voltage of 0.9V was reached was measured under discharge conditions of a discharge load of  $2\Omega$  at  $20^{\circ}$ C, and shown as an index based on the measured value of a comparative example 1, using a conventional negative electrode material not including polyglyceryl fatty acid ester, being 100. The results are shown in Table 1.

[0033]

Furthermore, using the above negative electrode material, the gas evolution rate (ml/g. day) at 60°C was measured for 20 days, and the results are listed in Table 1 as an index based on the measured value of a comparative example 1, using a conventional negative electrode material not including polyglyceryl fatty acid ester, being 1.00. [0034]

## Example 6

The discharge duration time and the gas evolution rate were measured using a similar method to example 2, except that after forming a coating layer of polyglyceryl fatty acid ester in the proportions shown in Table 1 on the surface of non amalgamated zinc alloy powder similar to that in example 2 employing polyglyceryl fatty acid ester [made by NOF Corporation, Product Name: Unigly GS-106, Composition: hexaglycerin ester stearate:

using a similar method to example 2 but without applying amalgamation processing, amalgamation treatment was applied so as to achieve the proportions shown in Table 1 using a similar method to example 2, and the resultant was used as a negative electrode active material. The results are listed in Table 1.

[0035]

### Example 7

The discharge duration time and the gas evolution rate were measured using a similar method to example 2, except that after forming a coating layer of polyglyceryl fatty acid ester in the proportions shown in Table 1 on the surface of non amalgamated zinc alloy powder similar to that in example 2 employing polyglyceryl fatty acid ester [made by NOF Corporation, Product Name: Unigly GS-106, Composition: hexaglycerin ester stearate:

using a similar method to example 2 but without applying amalgamation processing, 3.0g of the obtained negative electrode active electrode material and 3.0mg of mercury were added to 1.8g of electrolyte similar to that in example 2, and mixed into a gel state to form a negative electrode material. The results are listed in Table 1.

[10036]

## Example 8

The discharge duration time and the gas evolution rate were measured using a similar method to example 2, except that 3.0g of amalgamated zinc alloy powder similar to that in example 2, and 3.0mg of polyglyceryl fatty acid ester [made by NOF Corporation, Product Name: Unigly GS-106, Composition: hexaglycerin ester stearate;

were added to 1.8g of electrolyte similarly to example 2, mixed into a gel state to form a negative electrode material, and the results are listed in Table 1.

Table 1

Example	Additive amount of	Composition of	Discharge	Gas evolution
Comparative	polyglyceryl fatty	zinc alloy powder	time (index)	rate (index)
Example	acid ester (parts by			
	weight) *1			
Example 1	0.001 (coating)	See Jap original	125	0.18
Example 1	0.1 (coating)	See Jap original	127	0.15

1.0 (coating)	See Jap original	126	0.14
0.1 (coating)	See Jap original	126	0.18
0.1 (coating)	See Jap original	127	0.10
0.1 (coating)	See Jap original	128	0.13
0.1 (coating)	See Jap original	128	0.14
0.1 (mixed)	See Jap original	100	0.18
-	See Jap original	98	1.00
-	See Jap original	125	1.45
	See Jap original		0.35
	0.1 (coating) 0.1 (coating) 0.1 (coating) 0.1 (coating)	0.1 (coating) See Jap original 0.1 (mixed) See Jap original - See Jap original - See Jap original	0.1 (coating)   See Jap original   126

- \*1: Amount relative to the above zinc alloy powder at 100 parts by weight,
- \*2: After coating non-amalgamated zinc alloy powder with polyglyceryl fatty acid ester, amalgamate processing was performed.
- \*3: After coating non-amalgamated zinc alloy powder with polyglyceryl fatty acid ester, mercury was added to the electrolyte such that it had 0.1 percent by weight of zinc alloy powder.

[0038]

As shown in Table 1, examples 1 to 4 used a negative electrode material whose negative electrode active material was amalgamated zinc alloy powder with a mercury content of 0.1 percent by weight coated with polyglyceryl fatty acid ester, and the hydrogen gas evolution rate was significantly reduced regardless of the difference in the composition of the amalgamated zinc alloy powder serving as a negative electrode active material, compared with comparative examples 1 and 2 in which polyglyceryl fatty acid ester was not added to the negative electrode material, and furthermore alkaline batteries incorporating this negative electrode material had excellent discharge performance.

Moreover, in example 5, a negative electrode material was used whose negative electrode active material was amalgamated zinc alloy powder with a mercury content of 1.0 percent by weight, coated with polyglyceryl fatty acid ester. In this case also, compared with comparative example 3 in which polyglyceryl fatty acid ester was not

added to the negative electrode active material, the discharge performance of an alkaline battery incorporating this negative electrode active material was improved, and the hydrogen gas evolution rate was significantly reduced.

Furthermore, in example 6, a negative electrode material was used whose negative electrode active material was formed by applying amalgamate processing after coating the surface of non-amalgamated zinc alloy powder with polyglyceryl fatty acid ester. In this case also, the hydrogen gas evolution rate was significantly reduced, and an alkaline battery incorporating this negative electrode active material had an excellent discharge performance.

[0041]

In example 7, a negative electrode material was used that was obtained from a negative electrode active material formed by coating the surface of non-amalgamated zinc alloy powder with polyglyceryl fatty acid ester, adding it to an electrolyte with mercury, and mixing. In this case also, a significant reduction in the hydrogen gas evolution rate, and an improvement in the discharge performance of an alkaline battery incorporating this negative electrode material were prominent.

[0042]

In example 8, a negative electrode material was used that was formed by adding and mixing a specified amount of polyglyceryl fatty acid ester into an alkaline water solution, which was an electrolyte. In this case as well, there was an effect of retarding the hydrogen gas evolution, and furthermore, there was also an effect of improving the discharge performance of an alkaline battery incorporating this negative electrode material. [0043]

As described above, using an alkaline battery of the present invention, which has a negative electrode material to which a specified amount of polyglyceryl fatty acid ester is added, in the case where the mercury content is lower than conventionally, specifically, even in the case of an ultra-low amount of mercury, in which the mercury content is 0.2 percent by weight or less of the zinc alloy powder used, the hydrogen gas evolution in the battery is retarded significantly, and also the battery performance is improved.

Furthermore, since the mercury content can be lower than conventionally, it also satisfies a social demand. In particular, by using a negative electrode active material in which zinc

alloy power is coated with a specified amount of polyglyceryl fatty acid ester, the effects are even more prominent.

[0044]

Brief Description of the Drawings

FIG. 1 shows a sectional side view of an alkaline manganese battery according to the present invention.

- 1: Positive Electrode Can
- 2: Positive Electrode
- 3: Negative Electrode
- 4: Separator
- 5: Sealing Piece
- 6: Negative Electrode Base Plate
- 7: Negative Electrode Collector
- 8: Cap
- 9: Heat Shrink Resin Tube
- 10, 11: Insulating Ring
- 12: Outer Packaging Can

FIGURE 1

### ⑩日本国特許庁(JP)

(1)特許出顧公開

◎公開特許公報(A) 平2-135666

**劉Int.Cl.⁵ 機測記号** 

**庁内整理番号** 

**公公開 平成2年(1990)5月24日** 

H 01 M 4/62

C 8222-T 8222.

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

60条明の名称 アルカリ電池およびその音振活物質

**郊特 顧 昭63-287737** 

②出 顧 昭63(1988)11月16日

79元 明 者 中 村 精 仲 広島県竹原市竹原町1532-15

②発明者 権村 豊秀 広島県竹原市竹原町652-15 ②発明者 井上 秀利 広島県竹原市竹原町1533-1

切出 順 人 三井金属鉱業株式会社 東京都中央区日本橋室町2丁目1番1号

73代 理 人 弁理士 伊東 辰雄 外1名

しかも電池性能が向上されたアルカリ電池および 1. 発明の名称 その負債活物質に関する。 アルカリ製油およびその食経活物質 「従来の技術! 2. 特許請求の範囲 亜鉛を負極活物質として用いたアルカリ電池等 1. 亜鉛合金粉末、電解液を有し、装頭鉛合金 においては、水酸化カリウム水溶液等の強アルカ 粉末 100重量部に対して 6.601~ 1.0重量部のボ り性電解液を用いるため、紫油を密閉しなければ リグリセリン動助験エステルを添加した自転材を ならない。この電池の密閉は電池の小型化を図る 有するアルカリ気油。 際には特に重要であるが、同時に貫池保存中の声 2. 亜鉛合金粉末 100重量部に対して 0.001~ 鉛の高食により発生する水素ガスを閉じ込めるこ 1.0重量筋のポリゲリセリン動助助エステルを確 とになる。従って長期保存中に電池内部のガスド 亜鉛合金粉束の表面に被覆して成るアルカリ鉱池 が高まり、宙間が完全なほど爆発等の危険が伴な 用负福活物質。 ÷. 3. 発明の詳細な説明 その対策として、負極活物質である亜鉛の腐金 [産業上の利用分野] を防止して、電池内部の水素ガス発生を少なくす 本発明はアルカリ電池およびその角板疾物質に ることが研究され、水梨の水素麹地圧を利用した 関し、詳しくは食薬活物質として用いられる薬剤 衆化亜鉛を負債活物質として用いることが専ら行 合金粉末または電解被であるアルカリ水溶液等に なわれている。このため、今日市転されているア ポリグリセリン脂肪酸エステルを該亜鉛合金粉末 ルカリ電池の負極器物質は 3,0単量%程度の多量 100重量単に対して 0.001~ 1.0重量都無加する の水根を含有しており、社会的ニーズとして、よ ことにより、水素ガス発生量が著しく抑制され、 り低水銀のもの、あるいは無水銀の電池の開発が

#### 特期平2-135666(2)

強く期待されるようになってきた。

そこで、電池内の水銀合有量を低減させるべく、 延期に各種金属を添加した亜鉛合金的末に関する 地流が穏々なされている。例えば、運動に前を取 加した亜鉛合金的末、あるいは亜鉛に前とインジ ウムを活加した亜鉛合金的末(特別間 34-181286 号公報)等がある。またガリウム、アルミニウム 等を活加した亜鉛合金的末の提案されている。

[発明が解決しようとする課題]

このように至め合金粉末を用いることにより、 なった水気含有量をある程度を減させても水電が 太発生を抑制させることが可能となったが、一方 では水銀合育量を考しく必減させた際に伴なう致 能性値の劣化という無面が顕液化してきた。即ち、 社会的ニーズに対応して薬剤を検束の水固合性 の 3.0回量外程度の水崩皮有量のものと比較して 水煮が入発生率が 4~5 倍程度に増大してしまう と共に、放電性物が 80% 程度とかず入してしまう。 の 20度回距としては次のことが考入られる。 即ち、電池内における水服の作用としては以下 のごとが考えられる。

(1)亜鉛合金粉末粒子間の電気的接触を助ける。

(2)重鉛合金粉末粒子表面に不動態化被線が生成するのを抑制し、亜鉛の均一溶解に効果があ

ъ.

(1) 運動の耐食性を向上させ、運動の腐食に伴なって生成する水素がス気泡により亜剤合金粉 東粒子間の電気的複雑が思考されるのを抑制 する。

しかるに、亜鉛合金粉末の水製含有量が 0.2重量%以下という超低水銀量になった場合、特に第

(4)項の水銀の作用が充分に発揮されなくなってくるために放電性能が劣化すると考えられる。 本発明はかかる環状に置う、水銀の含有率を適

しく減少させつつ、水煮ガス発生が抑制され、しかも放電性能が高い水準に維持されたアルカリ電 油およびその負傷活物質を提供することを目的と する。

【雄騒を解決するための手段】

本場別者らは、この目的に始って概意研究の結 、 至前合金粉末から成る負極活物質またはアル カリ水溶液はから成る電解被等にポリダリン型 財際エステルを特定量添加することにより、ポリ グリセリン酸砂酸エステルを無添加のものに比べ てく水素がステルを頻繁加のものに比べ を 能が向上されたアルカリ電池が持られることを見 出し本発明に到達した。

すなわち、本発明のアルカリ電給は、亜鉛合金 粉末、電解皮を有し、該互動合金粉末 160重量部 に対して 0.001~ 1.0重量部のポリグリセリン酸 防蔵エステルを無加した負極材を有するアルカリ 電池にある。

以下、本発明を更に詳細に説明する。

本界明において、負極活動質として用いられる 転割合金粉末としてば、船やアルミニウムを始め としてインジウム、マグキンウム、カルシウム、 カドミウム、編、ガリウム、ニッケル、裏等のう ちの少なくとも一種が一定呈音者されたものが明 まれる。この三輪合金粉末の製造力生としては、 例えば亜鉛が高中に、所望により船、アルミニウム等の最加元素を研定量基加し、役件して会全化させた後、圧縮型気によりアトマイズし、粉体化させ、さらに弱い分けを行なって整位して得られた初末を用いる。この亜鉛合金粉末中の各無加元素の含有単は、 0.081~ 3.5重量%が一般的であま

本男明においては、上記重知合金物末の改造の 私に所留盤の水銀をさらに施加して得られる米化 重動合金物末、上記運知会一定の大型型の水銀で 重動合金物末、上記運知会月いて所望の水もしなり 太実化して得られる米化型の水もしない 上記重約合金物末を例えば水酸化カリウム、 と放 化ルナトリウム等の考テルカリ溶液延縮金の が電式汞化して得られる米化亜鉛合金の いてもよくなで、この場合とは、サなわちまのの 単名式来化して得られる米化亜鉛合金の いてもよくなで、まなわります。 が以下であることが望ましいが、低公菩性を考慮 が以下であることが望ましいが、低公菩性を考慮 がおと、1.8重量外以下であることがまらに望ましい。

### 特開平2-135666(3)

また、本書頭において思いられるポリゲリセリ ン脂肪酸エステルとしては、下記一般式 R-C-O - (CH - CH - CH - O) - C-R'

ċ == 0

で表されるものが最も好ましく用いられる。

上式中のR. R', R'はE, アルキル基。ア ルケニル基のうちのいずれか一種を示し、R. R', R'は同一または異なってもよい。なお、 R'としては上式中の gの数によって n値 (R, '~R.') 存在するが、これらも同一ま たは異なってもよい。ここで見、R′、R′で痰 される基の炭素数の好ましい範囲は 1~20であり、

具体的にはメチル基、エチル基、プロビル基、ブ チル茲、ベンチル茲、ヘキシル益、ヘプチル茲、 オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、 ドデシル並、トリデシル並、テトラデシル基、ペ

ンタデシル苗、ヘキサデシル基、ヘブタデシル基、 オクタデシル基、ノナデシル器、エイコシル基等

のアルキル基、あるいはcis-9-ヘプタデセニル基 答のアルケニル基が挙げられ、毎に好ましくはへ プタデシル みである。

また、前記一般式中の nは 1以上の整数を示し、 HELCH STAR.

なお、本売明において用いられるポリグリセリ ン脂肪壁エステルは、 1種類のポリグリセリン路 訪酔エステルであっても、あるいは 2種以上の源 合物であってもよい。

本発明のアルカリ電池にあっては、前記亜鉛合 金粉末と水酸化カリウム水溶液等の電解液を有す る負値材中に、上述のポリグリセリン脂肪酸エス テルを影加する。然加する方法としては、亚伯会 金粉末にポリグリセリン脂肪酸エステルを排泄さ せ、これを負債活物質として用いるか、あるいは 水陰化カリウム水溶液、水酸化ナトリウム水溶液 等の電解被またはゲル化剤に添加する方法等が例 示されるが、本角明にあってはポリグリセリン語 防禁エステルを添加したトルエン等の接性中に延

総合金粉末を入れて混合した後、油燃を飲塩紅祭

させることによって産船会会給東海田にポリゲリ セリン脂肪酸エステルのコーティング層を形成さ せ、これを負極活物質として用いることが、水虫 ガス発生抑制効果、放電性能の向上効果の点から 最も好ましい。

なお、本発明にあっては、上記のポリグリセリ ン脂肪酸エステルのコーティング版を集而に影響 させた亜鉛合金粉末を、前述の亜鉛合金粉末を表 化する方法と間提の方法によって景化して、亜鉛 合金粉末表面にポリグリセリン脂肪酸エステルと 水盤とが混在した状態のコーティング層を形成さ せて用いてもよい。また、上途のポリグリセリン 脂肪酸エステルのコーティング圏を表面に形成さ せた亜鉛合金粉末と共に負継材を形成する電解液 中に水漿を添加、混合して用いてもよい。

ここで負益材中に添加するポリグリセリン酸的 限エステルの影加量は、上記亜鉛合金粉末 180章 量部に対して 8.081~ 1.0重量部である。ポリグ リセリン脂肪酸エステルの凝加量が 0.801重量部 米調では亜鉛の耐食性を改善して水素ガス発生を

助止するといった本発明の効果が得られず、 1.4 重量部を超えた場合には放電時に、差鉛合金粉末 表面上に形成させたポリグリセリン脂肪酸エステ ルのコーティング層中、電解波中等に存在するポ リグリセリン脂肪酸エステルがパリヤーとなって 亜鉛の溶解反応が経来される事してき好な物が体 数が得られない。

これらポリグリセリン脂肪酸エステルによる作 用効果は充分に解明されていないが、程金するに、 電池の保存中はポリグリセリン推助設エステルが 亜鉛合金粉末の表面に吸着してインヒビターとし て最くために亜鉛の耐食性の向上に効果があり、 亜鉛の腐食に伴なう水素ガス発生が抑制され、お らに、放電時において従来見られた水常ガス気泡 による亜鉛合金粉末粒子間の電気的接触の阻害と いった悪影響が抑制される等によって放電性像が 向上するものと考えられる。

#### [ \* \* # ]

以下、実施例および比較例に基づいて本発明を 異体的に説明する。

#### 特間平2-135666(4)

#### 実施例1~5および比較例1~3

純皮99.997%以上の歪動地金を約 588℃で溶験 し、これに水銀を除いた第1表に示す各元素を認 加して運動合金を作成し、これを高圧アルゴンガ ス (領出圧 3防/ml) を使って物件化した。この が体を50~ 158メッシュの技度範囲に飾い分けし で変動合金数末を得た。

次に水酸化カリウム10%のアルカリ性溶液中に て上記粉末に第1表に示す含有調合となるように 水銀を添加して、汞化処理を行なって第1表に示 す気化亜鉛合金粉末を得た。

次に、ポリグリセリン脂肪酸エステル [日本油 脂糊製、商品名:ユニグリGS-108、組成:ヘキサ グリセリンステアリン酸エステル;

C17 R30 ] を設加し、溶解させたトルエン溶器中に上配の漿 化亜鉛合金粉末を投入し、混合しながらトルエン を乾燥類残させ、気化重約合金約末の表面に第1 変に気す割合のボリグリセリン酸前酸エステルの コーティング車を形成させ、負極器物質とした。 また、最度46%の水酸化カリウム水溶液に酸化 型粉を飼料させたものにゲル化剤としてカルポキ シメテルセルロースとボリアクリル酸ソーダを 1.18%機能加えて電解液を作成した。

上記で得られた負極高物質 3.0 m および電解練 1.8 m を観合してゲル状化したものを負極材とし た。また、二酸化マンガンと専項剤を混合して正 極材とした。これらの負極材と正極材を用いて、 割1回に示すアルカリマンガン電池を作成しては 動を行なった。

第1回のアルカリマンガン電池は、正幅 61、 正幅 2、負額(ゲル状化した原化亜鉛合金粉末) 3、セパレーター 4、割口体5、負額度収6、負 組織電体7、キャップ8、規収線性視距チェープ 8、総数リング18、11、外数的12で構成されてい 5。

このアルカリマンガン環境を用いて放電負荷 2

○ 、28℃の放電条件により終止電圧 0.8Vまでの 放電換機時間を測定し、ポリグリセリン動物酸エ ステルを含まない従来の責福材を用いた比較例1 の測定位を 108とした指数で乗した。その糖果を 第1条に示した。

また、上記負額材を用いて88でで38日間のガス 発生率(減/s・4sy)を測定し、その結果をポ リグリセリン動材能エステルを含まない従来の負 低材を用いた比較例1の測定値を1.08とした指数 で類1変に併記した。

#### 突箍例 6

実施列2におけるものと関係の未発化の延縮合 会替末の表面に、現化処理を施まずに実施列2と 同様の方法でポリグリセリン難訪麼エステル[日 本加加制製、両品名:ユニグリCS-108、縦式・ヘ キサグリセリンステアリン酸エステル。

実施列2におけるものと同様の未来化の亜鉛合金粉末の表面に、現化処理を指さずに実施列2と 同様の方法でポリッサセリン施財数エステル[日本助路制製、商品名:ユニグリ59-188、起政:ヘキサグリセリンステブリン酸エステル;

を用いて第1表に示す割合のポリグリセリン計計 酸エステルのコーティング層を形成させて得られ た負帳活物質 3.0gと、水銀 3.0gを、実施製2

	14 W + 5 - 100000 ( D)
と同様の電解液 1.8g に添加、混合してゲル状化	*
したものを負極材とした以外は実施例2と同様の	
方法で放電持続時間およびガス発生率の測定を行	
ない、それぞれの結果を第1表に併記した。	2. 200 mm of the control of the cont
夹接列 8	
実施例2と同様の電解液 1.8gに、同じく実施	***
鎖2におけるものと間様の汞化亜鉛合金粉末 3.8	## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##
gとボリグリセリン酸肪酸エステル [日本納謝機	
製、商品名:ユニグリGS-106、組成:ヘキサグリ	
セリンステアリン酸エステル;	
C:+H:=-C-C(CH:CH-CH:O) a-CC:+H:==	저 열 기가 하는 기가 하는 이 이 기가 하는 사람 회사
0 0 0	
ç <b>-</b> 0	<b>新</b>
i :	を の の の の の の の の の の の の の
Civ Rae 1	では、 ・ は、 ・ は、 、 は、 、 は、 、 は、 、 は 、 、 は 、 は 、 は 、 、 は 、 、 ま 、 、 は 、 、 ま 、 、 は 、 、 は 、 、 は 、 、 ま 、 、 ま 、 、 ま 、 、
8.0mgを添加、混合してゲル状化したものを負極	[[編輯] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [
材とした以外は実施例2と同様の方法で放電接続	E.g. 1 1 1 E E E E E E E E E E E
時間およびガス発生率の測定を行ない、それぞれ	100 mg. 400
の精巣を第1表に併記した。	#H 32426
	東 後
	# 5
第1次に示されるごとく、ポリグリセリン胎訪	材を用いたものであるが、この場合にも水業ガス
酸エステルを水銀の含有割合が G.1重量%である	発生率が著しく低減され、しかもこの負値材を組
	み込んだアルカリ電池は放電性能が使れていた。
した負極材を用いた実施例1~4は、ポリグリセ	実施例?はポリグリセリン能紡改エステルを未
リン脂肪酸エステルを負極材に添加しなかった比	<b>兼化の亜鉛合金粉末の表面に被裂したものを負損</b>
校例1~2に比べて、負極活物質である単化亜鉛	活物質とし、水根と共に電解液中に最加、混合し
合金粉末の組成の相違に拘らず、水業ガス発生率	て得られた角質材を用いたものであるが、この場
が否しく低級され、しかもこの負極材を組み込ん	合においても水素ガス発生率の苦しい低は、この
だアルカリ電池は放電性能が優れていた。	負極材を組み込んだアルカリ電池の放電性能の向
また、実施例5は水銀の含有割合が 1.0重量%	上が類著であった。
である承化亜鉛合金粉末にポリグリセリン脂肪酸	実施例名はポリグリセリン脂肪能エステルを燃
エステルを被覆したものを負極活物質とした負極	解液であるアルカリ水溶液中に衝突性を抵加、温
材を用いたものであるが、この場合にもポリグリ	会した食種材を用いたものであるが、この場合に
セリン脂肪酸エステルを負種材に添加しなかった	
比較例3に比べて、この負極材を頼み込んだアル	
	負援材を組み込んだアルカリ電池における放電性
カリ電池の放電性館は向上し、水常ガス発生率が	館の向上にも効果があった。
者しく低減された。	[免明の効果]
さらに、実施例6はポリグリセリン脂肪酸エス	以上顕明のごとく、特定量のポリグリセリン指
テルを未承化の亜鉛合金粉末の裏面に被理した後	訪験エステルを添加した食績材を有する本発明の

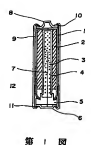
に飛化処理を施したものを負極活物質とした負極

# 特爾平2-135666(6)

り低下させた場合、特に水板の含有制合を用いる 亜鉛合金粉末の 0.2重量%以下という超低水纸量 とした場合においても、電池内における水素ガス 発生が著しく抑制され、しかも電池性能が向上さ れる。また、水銀を従来より低含有率にすること ができるので社会的ニーズにも沿ったものである。 特に、亜鉛合金粉末を特定量のポリグリセリン路 助職エステルで被覆した負極活物質を用いること によってその効果は一層顕著である。 4. 関節の簡単な説明 第1回は本発明に係わるアルカリマンガン電池

の側断面図を示す。

1:正振笛、 2:正振、 3:魚板、 4:セパレーター、5:對口体、 8: + + + 7 7 9: 熱収線性樹脂チューブ、 10.11: 船乗リング、 12: 外装缶。



-374-